特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第 12 条、法施行規則第 56 条) [PC T36 条及びPCT規則 70]

| REC'D | 1 | 5 | KOA | 2005 |
|-------|---|---|-----|------|
| WIPO | | | | PCT |

| 出願人又は代理人 の沓類記号 S27F1389 | 今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。 | | | | |
|--|------------------------------------|---------------------------|--|--|--|
| 国際出願番号 PCT/JP2004/011275 | 国際出願日 (日. 月. 年) 05. 08. 2004 | 優先日 (日.月.年) 20.08.2003 | | | |
| 国際特許分類 (IPC) Int.Cl.7 C08F261/04, A61K 9/32, A61K 47/32, A23L 1/00 | | | | | |
| 出願人(氏名又は名称) 塩野義製薬株式会社 | | | | | |

| <u> 国野義製薬株式会社</u> | | | | | |
|---|--|--|--|--|--|
| 法施行規則第57条(P 2.この国際予備審査報告 3.この報告には次の附属 a. M 附属書類は全部 M 補正されて、 囲及び/又は | で 4 ページである。 この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細な、請求の範 図面の用紙(PCT規則 70.16 及び実施細則第 607 号参照) | | | | |
| 国際予備審査 | 補充欄に示すように、電子形式による配列表又は配列表に関連するアーノルを含む。 | | | | |
| 第1個 第1個 第1四個 第1四個 第 四個 第 四個 第 四個 第 四個 第 | 国際予備審査報告の基礎 | | | | |

| 国際予備審査の請求告を受理した日 27.04.2005 | 国際予備審査報告を作成した日 14.10.2005 |
|-----------------------------------|---------------------------|
| 名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) | 特許庁審査官(権限のある職員) 中島 麻子 |
| 郵便番号100-8915 東京都千代田区殿が関三丁目4番3号 | 電話番号 03-3581-1101 内線 3488 |

| 第I概 | 報告の基礎 |
|--------|--|
| 1 6 | 話に関し、この予備審査報告は以下のものを基礎とした。 おに関し、この予備審査報告は以下のものを基礎とした。 |
| 12 | 出願時の言語による国際出願 |
| | 出願時の言語から次の目的のための言語である 語に翻訳された、この国際出願の翻訳文 |
| | □ 国際調査 (PCT規則12.3(a)及び23.1(b)) |
| | □ 国際公開(PCT規則12.4(a)) □ 国際予備審査(PCT規則55.2(a)又は55.3(a)) |
| | |
| 2. こった | の報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(P C T 14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され 差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。) |
| | 出願時の国際出願書類 |
| ΙŽ | 明細審 |
| | 第 1-3, 5-16 ページ、出願時に提出されたもの |
| | 第一人 ページ*、27、04、2005 付けで国際予備審査機関が受理したもの |
| | 第 4/1 ページ*、07.09.2005 付けで国際予備審査機関が受理したもの |
| E | 請求の範囲 |
| | 第1-16 項、出願時に提出されたもの 第 項*、PCT 34条の規定に基づき補正されたもの 3 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 4 0.005 5 0.005 6 0.005 7 0.005 8 0.005 9 0.005 9 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 10 0.005 |
| | - 44 1 0 1 0 - 1 0 - 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 |
| | 第17 項*、07.09.2005 付けで国際予備審査機関が受理したもの |
| 1 5 | |
| | 第1/3-3/3 ページ ページ 公川頭時に提出されたもの |
| | 第 1 / 3 - 3 / 3 |
| 1 | |
|] [| 」 配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。 |
| | |
| 3. | 一 補正により、下記の書類が削除された。 |
| | □ 明細書 第 ページ |
| | |
| | □ 図面 第 |
| | □ 配列表(具体的に記載すること) □ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること) |
| 1 | [] 配列表に関連するアーノル(具体的に記載すること) |
| 1 | |
| 4. | □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則 70.2(c)) |
| | |
| | □ 明洲哲 |
| ł | 「 図面 第 |
| 1 | 「 |
| 1 | □ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること) |
| | |
| | |
| | |
| * 4 | . に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。 |
| | |

| 第V柳 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第 12 条 (PCT35 条(2)) に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明 | | | | |
|--|----------------|---------------------------------------|--------|--|
| 1. | 見解 | | | |
| | 新規性(N) | 請求の範囲 14, 15, 19 請求の範囲 1-13, 16-18 | 有 無 | |
| | 進歩性(IS) | 請求の範囲 請求の範囲 <u>1-19</u> | 有 無 | |
| | 産業上の利用可能性 (IA) | 請求の範囲 請求の範囲 | 有 無 | |

文献及び説明(PCT規則 70.7) 2.

請求の範囲1-13,16-18は、下記文献1-3により新規性、進歩性を有さ

ない。 文献1には、ポリビニルアルコール系樹脂は、ケン化度が93~99.9モル%、 重合度が500~2000であることが記載され、また、ポリビニルアルコール系樹 脂の存在下に重合する単量体混合物として、アクリル酸エチル、メタクリル酸メチル、 アクリル酸の混合物 (実施例4) が記載されている。

そして、文献1の組成物では、共重合体組成物100重量部に対してポリビニルアル コール樹脂40~200重量部が使用されることが記載されているから、ポリビニル アルコール樹脂とビニル単量体の比はおよそ3:7~7:3である。

文献2には、カルボキシル基を有するビニル重合性モノマーはPVA100部に対 して0.2~30部、カルボキシル基と反応して化学結合を形成することができるビニル重合性モノマーはPVA100部に対して0.2~30部であることが記載され ている。

文献2には、ポリビニルアルコール及び/又はその誘導体20から95重量%の存 在下に、重合性ビニル単量体5から80重量%を(共)重合することが記載されてい る。(請求項1,7)

15,19は、文献1および4により進歩性を有さない。 請求の範囲14, 文献4には、ポリビニルアルコールをベースとするコーティング組成物を医薬、食 品等のコーティングに使用することが記載されており、文献1に記載されているポリ ビニルアルコール系コーティング組成物を同様に医薬、食品等のコーティングに使用することは当業者にとって容易である。

先行文献

JP 2002-105383 A(サイデン化学株式会社)2002.04.10 (文献1)

JP 60-255811 A (帝国化学産業株式会社) 1985.12.17

(文献2) (文献3) WO 02/017848 A1 (日新化成株式会社) 2002.03.07

JP 2003-509339 A (バーウインド・ファーマスーティカル・サーヴィスィーズ・インコーポレーテッド) 2003.03.11 (文献 4)

第四欄 国際出願に対する意見

請求の範囲、明細舂及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細掛による十分な裏付についての意見を次に示す。

2005.09.07 付けで請求の範囲17が補正され、請求の範囲17に「カルボキシル基 と反応して化学結合を形成することができるビニル重合性モノマーとポリビニルアルコールの共重合体を含まず」「平均重合度1500または1700のポリビニルアルコ ールと、不飽和カルボン酸類、それらの塩類および不飽和カルボン酸のエステル類との 共重合体を含まない」点が追加された。 しかしこれらの点は、国際出願された際に提出された明細書に記載されていた事項で

はない。

する上記(6)に記載の樹脂組成物、

(8)不飽和カルボン酸類、それらの塩類及び不飽和カルボン酸のエステル類が、一般式[I]

$$H_2C=C(R_1)-COOR_2$$
 [I]

(式中、 R_1 は水素原子又はメチル基を示し、 R_2 は水素原子又は1~4個の炭素原子を有するアルキル基を示す。)又はその塩であることを特徴とする上記(7)に記載の樹脂組成物、

- (9)不飽和カルボン酸類又はそれらの塩が、アクリル酸又はその塩であり、不飽和カルボン酸のエステル類がメチルメタクリレートである、上記(8)に記載の樹脂組成物、
- (10) 共重合する際におけるアクリル酸又はその塩とメチルメタクリレートの重量比が3:7~0.5:9.5であることを特徴とする上記(9)に記載の樹脂組成物、
- (11) 平均重合度300から500の部分けん化ポリビニルアルコールと、重合性ビニル 単量体が重量比で6:4~9:1の割合で共重合させて得られ、かつ当該重合性ビニ ル単量体がアクリル酸およびメチルメタクリレートであり、共重合する際における当該 重合性ビニル単量体の重量比が3:7~0.5:9.5であることを特徴とする上記(1)~ (4) のいずれかに記載の樹脂組成物、
- (12) 平均重合度300から500の部分けん化ポリビニルアルコール、メチルメタクリレートおよびアクリル酸の共重合する際における重量比が60~90:7~38:0.5~12であることを特徴とする上記(1)~(4)のいずれかに記載の樹脂組成物、
- (13)上記(1)~(12)のいずれかに記載の樹脂組成物からなるコーティング剤、
- (14)上記(1)~(12)のいずれかに記載の樹脂組成物からなる医薬、動物薬、農薬 、肥料又は食品用コーティング剤、
- (15)上記(14)に記載のコーティング剤でコーティングした医薬、動物薬、農薬、肥料又は食品、
- (16)上記(1)~(12)のいずれかに記載の樹脂組成物からなる結合剤、
- (17) 平均重合度900以下のポリビニルアルコールと、少なくとも1以上の、(a) アクリル酸、クロトン酸、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸及びそれらの塩からなる群から選ばれる不飽和カルボン酸類又はそれらの塩類および(b) メチルメタクリレート、メチル

アクリレート、エチルメタクリレート、エチルアクリレート、ブチルメタクリレート、ブチルアクリレート、イソブチルメタクリレート、イソブチルアクリレート、シクロヘキシルメタクリレート、2ーエチルヘキシルメタクリレート、2ーエチルヘキシルアクリレート、ポリエチレングリコールとメタクリル酸とのエステル、ポリエチレングリコールとアクリル酸とのエステルおよびポリプロピレングリコールとアクリル酸とのエステルおよびポリプロピレングリコールとアクリル酸とのエステルからなる群から選ばれる不飽和カルボン酸のエステル類から選ばれる重合性ビニル単量体とを、重量比で6:4~9:1の割合で共重合させて得られ、カルボキシル・基と反応して化学結合を形成することができるビニル重合性モノマーとポリビニルアルコールの共重合体を含まず、かつ平均重合度1500または1700のポリビニルアルコールと、不飽和カルボン酸類、それらの塩類および不飽和カルボン酸のエステル類との共重合体を含まない樹脂組成物、

- (18)不飽和カルボン酸類又はそれらの塩類がアクリル酸またはその塩類であり、不 飽和カルボン酸のエステル類がメチルメタクリレートであることを特徴とする上記(17) に記載の樹脂組成物、
- (19)上記(17)または(18)に記載の樹脂組成物からなる、錠剤または顆粒剤のコー ティング剤

に関する。

発明の効果

[0009] 本発明のポリビニルアルコール共重合体を主剤とするコーティング用組成物は、医

式[I]

$$H_{C}=C(R_{1})-COOR_{2}$$
 [I]

(式中、 R_1 は水素原子又はメチル基を示し、 R_2 は水素原子又は $1\sim4$ 個の炭素原子を有するアルキル基を示す。)又はその塩であることを特徴とする請求の範囲第7項に記載の樹脂組成物。

- [9] 不飽和カルボン酸類又はそれらの塩が、アクリル酸又はその塩であり、不飽和カルボン酸のエステル類がメチルメタクリレートである、請求の範囲第8項に記載の樹脂組成物。
- [10] 共重合する際におけるアクリル酸又はその塩とメチルメタクリレートの重量比が3:7 ~0.5:9.5であることを特徴とする請求の範囲第9項に記載の樹脂組成物。
- [11] 平均重合度300から500の部分けん化ポリビニルアルコールと、重合性ビニル単量体が重量比で6:4~9:1の割合で共重合させて得られ、かつ当該重合性ビニル単量体がアクリル酸およびメチルメタクリレートであり、共重合する際における当該重合性ビニル単量体の重量比が3:7~0.5:9.5であることを特徴とする請求の範囲第1項~第4項のいずれかに記載の樹脂組成物。
- [12] 平均重合度300から500の部分けん化ポリビニルアルコール、メチルメタクリレートおよびアクリル酸の共重合する際における重量比が60~90:7~38:0.5~12であることを特徴とする請求の範囲第1項~第4項のいずれかに記載の樹脂組成物。
- [13] 請求の範囲第1項~第12項のいずれかに記載の樹脂組成物からなるコーティング 剤。
- [14] 請求の範囲第1項~第12項のいずれかに記載の樹脂組成物からなる医薬、動物薬、農薬、肥料又は食品用コーティング剤。
- [15] 請求の範囲第14項に記載のコーティング剤でコーティングした医薬、動物薬、農薬、肥料又は食品。
- [16] 請求の範囲第1項~第12項のいずれかに記載の樹脂組成物からなる結合剤。
- [17] (補正後)平均重合度900以下のポリビニルアルコールと、少なくとも1以上の、(a)アクリル酸、クロトン酸、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸及びそれらの塩からなる群から選ばれる不飽和カルボン酸類又はそれらの塩類および(b)メチルメタクリレート、メ

チルアクリレート、エチルメタクリレート、エチルアクリレート、ブチルメタクリレート、ブ チルアクリレート、イソブチルメタクリレート、イソブチルアクリレート、シクロヘキシルメ タクリレート、シクロヘキシルアクリレート、2ーエチルヘキシルメタクリレート、2ーエチ ルヘキシルアクリレート、ポリエチレングリコールとメタクリル酸とのエステル、ポリエチ レングリコールとアクリル酸とのエステルおよびポリプロピレングリコールとアクリル酸と のエステルからなる群から選ばれる不飽和カルボン酸のエステル類から選ばれる重 合性ビニル単量体とを、重量比で6:4~9:1の割合で共重合させて得られ、カルボ キシル基と反応して化学結合を形成することができるビニル重合性モノマーとポリビ ニルアルコールの共重合体を含まず、かつ平均重合度1500または1700のポリビニ ルアルコールと、不飽和カルボン酸類、それらの塩類および不飽和カルボン酸のエ ステル類との共重合体を含まない樹脂組成物。

- [18] 不飽和カルボン酸類又はそれらの塩類がアクリル酸またはその塩類であり不 飽和カルボン酸のエステル類がメチルメタクリレートであることを特徴とする請求項17 に記載の樹脂組成物。
- [19] 請求項17または18に記載の樹脂組成物からなる、錠剤または顆粒剤のコーティング剤。